Family list | application(s) for: JP5036475

1 SEALING METHOD OF ORGANIC EL ELEMENT

Inventor: NAKAMURA HIROAKI ; KUSUMOTO Applicant: IDEMITSU KOSAN CO TADASHI (+1)

EC: IPC: H05B33/04; H01L51/50; H05B33/10; (+7)

Publication info: JP5036475 (A) — 1993-02-12 JP2813495 (B2) — 1998-10-22

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

SEALING METHOD OF ORGANIC EL ELEMENT

Publication number: JP5036475 (A) Publication date: 1993-02-12

NAKAMURA HIROAKI; KUSUMOTO TADASHI; MATSUURA

MASAHIDE

Applicant(s): IDEMITSU KOSAN CO

Inventor(s):

Applicant(s):
Classification:

- international: H05B33/04; H01L51/50; H05B33/10; H05B33/12; H05B33/04;

H01L51/50; H05B33/10; H05B33/12; (IPC1-7): H05B33/04;

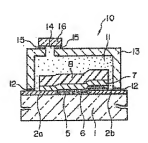
H05B33/10

- European:

Application number: JP19910187906 19910726
Priority number(s): JP19910187906 19910726

Abstract of JP 5036475 (A)

PURPOSE: To manufacture a long-lived organic EL device by providing a protective layer on the outer surface of the laminated structure of an organic EL element, and then providing a shield layer on the outside of the protective layer. CONSTITUTION:An organic EL element 10 has a laminated structure 9 consisting of an ITO film 2b, a hole injection layer 5, a light emitting layer 6 and a counter electrode 7. which structure is provided on the surface of a glass plate 1. A protective layer 8 consisting of an electric insulating high molecular compound is provided on the outer surface of the structure 9. A shield layer 11 consisting of one selected from the group consisting of electric insulating glass, electric insulating high molecular compounds and electric insulating airtight fluids is provided.: A shield glass 13 stuck by an adhesive for providing the shield layer 11 is situated on the outside of the shield layer 11. Thus, an organic EL element having a long life as a element can be provided, and accordingly, a long-lived organic EL device can be realized.



Also published as:

PJP2813495 (B2)

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出願公開番号 特開平5-36475

(43)公開日 平成5年(1993)2月12日

(51)Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示儋所
H 0 5 B 33/04		8815-3K		
33/10		8815-3K		

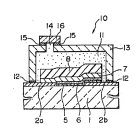
	審査請求 未請求 請求項の数3(全10頁
特顧平3-187906	(71)出願人 000183846 出光興産株式会社
平成3年(1991)7月26日	東京都千代田区丸の内3丁目1番1号
	(72)発明者 中村 浩昭 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興産 式会社内
	(72)発明者 楠本 正 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興産 式会社内
	(72)発明者 松浦 正英 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興盛 式会社内
	(74)代理人 弁理士 中村 静男

(54) 【発明の名称】 有機EL素子の封止方法

(57) 【要約】

館な、有機をL票子の封止方法を提供する 【構成】互いに対向する2つの電極間に強光性の有機国 体からなる発光層が少なくとも介在してなる積層構造体 を有する有機DL業子の前定機関構造体の外表面に、電 次能縁性馬分子化合物からなる保護局を設けた後、この 保護層の外側に、電気能縁性気管液体からなる部より選択さ れる1つからなシャルド層を設ける。

【目的】長寿命の有機ELデバイスを製造することが可



【特許請求の範囲】

【請求項1】互いに対向する2つの電極間に載光性の有 機固体からなる発光層が少なくとも介在してなる積層構 造体を有する名様と1条子の部別積層構造体外表面 に、電気絶縁性高分子化合物からなる保護層を設けた 後、この環境層の外側に、電気絶縁性ガラス、電気絶縁 性高分子化合物および電気絶縁性気汚波体からなる第 り選択される1つからなるシールド層を設けることを特

徴とする、有機EL素子の封止方法。 【請求項2】保護層を真空蒸着法により設ける、請求項 1に記載の有機EL素子の封止方法。

【請求項3】発光層の形成から保護層の形成までを一連 の真空環境下で行う、請求項1または請求項2に記載の 有機EL素子の封止方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、エレクトロルミネッセンス素子(EL業子)の封止方法に係り、特に有機EL素子の封止方法に関する。

[0002]

【背景技術】 E L 素子には無機E L 素子と有限E L 素子 とがあり、いずれの E L 業子も自己発光性であるために 視認性が高く、また完全関係業子であるために耐衝撃性 に優れるとともに取扱が容易である。このため、グラフ ネックディスプレイの國素学としての研究開発および実用化が 素。あるいは面光源等としての研究開発および実用化が 進められている。有機 E L 業子は、アントラセン等の意 導体等からなる正孔注入層、または発光層とペリレン詩 導体等からなる正孔注入層、または発光層とペリレン詩 解体等からなる電子注入層、あるいは正孔上層と発光 層と電子正入層とと、2つの電極(発光面側の電極は透 別電機」間に介在させた積層構造体を、一般に基板上に 形成してなる。

【0003】このような有機EL素子は、発光層に往入 された電子と正孔とが再結合するときに生じる発光を利 用するものである。このため有機EL素子は、発光層の 厚さを薄くすることにより例えば4.5Vという低電圧 での駆動が可能で応答も速いといった別点や、舞度が述 できるといった利点等を有している。また、発光層とす る蛍光性の有機固体の種類を変えることにより、背、 鉄、黄、紫の可製成すべでの心を発が得られている。 有機EL素子は、このような利点、特に低電圧での駆動 が可能であるという利点を有していることから、現在、 家里のかとの研究が進められている。

【0004】ところで、有機EL業子の発光解の材料である電光性の有機固体は、水分、酸薬等に弱い。また、 発光層上に直接あるいは正孔注入層または電子往入層を 力して設けられる電極(以下、対向電極ということがあ る)は、酸化により特性が劣化し易い。このため、従来 の有機EL素子を大気中で駆動させると発光特性が急激 に劣化する。したがって、実用的な有機EL素子や有機 ELデバイスを得るためには、発光層に水分や酸素等が 侵入しないように、また対向電極が酸化されないよう に、素子を対比して母素命化を図る必要がある。

【0005】しかしながら、有機EL素子については、 有効な封止方法が未だ開発されていない。例えば、無機 E.L.妻子を封止する方法、すなわち、背面電極(対向電 極) の外側に背面ガラス板を設け、背面電極と背面ガラ ス板との間にシリコーンオイルを封入する方法を有機E L素子に適用した場合には、対向電極を介して、あるい は対向電極と正孔注入層または電子注入層とを介してシ リコーオイルが発光層に侵入し、このシリコーンオイル により発光層が変性してしまうために、有機EL素子の 発光特性が大幅に劣化するかもしくは全く発光しなくな る。また、機械的保護等のために設けられている樹脂コ ーティング層を有機EL素子の封止に応用した場合に も、樹脂コーティング液(一般に、溶媒はテトラヒドロ フラン、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン系 窓織か、ベンゼン、キシレン、トルエン等の芳香族炭化 水素系溶媒) が上記のようにして発光層を溶かしてしま うために、有機EL素子の発光特性が大幅に劣化するか もしくは全く発光しない。

【0006】有機EL素子陽発のこのような動向の中に あって、本発明者らは、前述の頻繁構造体を物定のフッ 素高分子薄膜で被覆することにより長寿命の有機EL デバイスを得ることに成功し、この有機ELデバイスに ついては既に特許出願を行った、特願平2-33645 0号、特願平2-409017号、特願平3-1298 52号、以下、これらを先願の有機ELデバイスと総称 することがある。)。

[0007]

【発明の目的】本発明の目的は、先顧の有機ELデバイ スよりも長寿命の有機ELデバイスを製造することが可 能な、有機EL素子の封止方法を提供することにある。 【0008】

【目的を達成するための手段】上記目的を達成する本署 棚図体からたる発光層が少なくとも介在してなる積層構 造体を有する存職を1.第子の前記積層構造体の外表面 に、電気絶縁性高分子化合物からなる保護層を設けた 後、この保護層の外側に、電気絶縁性ガラス、電気絶縁 性高分子化合物および電気絶縁性ガラス、電気絶縁 性高分子化合物なよび電気絶縁性ガラス、電気絶縁 性高分子化合物なよび電気絶縁性気密波体からなる群よ り選択される1つからななシールド層を設けることを特 微とするものである。

【0009】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の 方法は、上述のように、互いに対向する2つの電機間に 蛍光性の有機固体からなる発光層が少なくとも介在して なる積層構造体の外表面に保護層を設け、この保護層の 外側にジールド層を設けることにより、有機 E L 素子を 封止するものである。ここで、上記積層構造体の構成と しては下記①~④

①電框 (陰極) /発光層/正孔注入層/電極 (陽極) ②電框 (陽極) /発光層/電子注入層/電極 (陰極) ③電極 (陽極) /正孔注入層/発光層/電子注入層/電 様 (陰極)

④電極(陽極または陰極)/発光層/截極(陰極または 臨極)

があるが、本発明の方法はいずれの構成の積層構造体を 有する有機をL業子に対しても適用することができる。 また、これらの積層構造体の形状、大きさ、材質、製造 方法等は有機とL業子の用途等に応じて適宜強沢される ものであるが、本発明の方法では積層構造体の形状、大 きさ、材質、製造方法等は間かない。ただし、長寿の 有機とL業子を得るうえからは、積層構造体の形成過程 での発光層の特性劣化をできるだけ抑止することが望ま しく、そのためには、発光層の形成から対向電極の形成 までを一率ある程度によって

【0010】 本発明の方法では、まず、上述した積層構 塗体の外表面に電気絶線性高分子化合物膜からなる保護 磨を設ける。保護層は、少なくとも対向電極の主表面上 に設けられていればよいが、視形構造体の外表面を面に 設けられていることが特に併ましい。また、構造上、対 向電極が発光層、正孔往入層または電子往入層のいずれ かの層の主表面の一部に設けられている有機とし業子で は、少なくとも、対向電極の下地となった層の主表面の うちで対向電極が設けられていない部分上と、対向電極 の主表面上とに保護層を設けることが好ましい。

[0011] 保護層の材料である電気能線性高分子化合物は、物理悪着法(以下、PVD 造ということがある) により成膜可能なもの、化学気相悪着法(以下、CVD 法ということがある) により成膜可能なもの、またはパーフルオロアルコール、パーフルオロエーテル、パーフルオロアン等系系接接に可溶のものであればよいが、透湿度の小さなものが特に好ましい。各電気絶縁性高分子化合物の具体例としては、それぞれ以下のものが挙げられる。

【0012】①PVD法により成膜可能な電気絶縁性高 分子化合物

分子化合物 ボリエチレン、ボリブロピレン、ボリスチレン、ボリメ チルメタクリレート、ボリイミド(2種類のモノマーを 基板上に維積させて重合させたもの。テクニカルジャー ナル、1988、30、22参照。)、ボリュリア(2種類のモノ マーを基板上に堆積させて重合させたもの。テクニカル ジャーナル、1988、30、22参照。)、物開昭63-18,特 64号公報に開示されているフッ素系高分子化合物、 開昭63-2206号公報に開示されているフッ素系 高分子化合物、特開昭63-238115号公報に開示 されているフッ素系高分子化合物、ボリテトラフホリ エチレン、ボリクロトリフルオロエチレン、ボリジク ロロジフルオロエチレン、クロロトリフルオロエチレン とジクロロジフルオロエチレンとの共重合体、環状構造 を有する含フッ素共重合体 (特額平3-129852号 公輪参陽) 等。

【0013】②CVD法 [プラズマ重合法 (プラズマC VD)] により成映可能な電気絶縁性高分子化合物 ポリエチレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリピニ ルトリメチルシラン、ポリメチルトリメトキシシラン、 ポリシロキサン等。

【0014】 ③パーフルオロアルコール、パーフルオロ エーテル、パーフルオロアミン等のフッ素系溶媒に可容 の電気絶縁性高分子化合物

特開昭63-18964号公(根に開示されているフッ素 系高分子化合物、特開昭63-22206号公権(に開示 されているフッ素系高分子化合物、特開昭63-238 115号公報に開示されているフッ素系高分子化合物、 ポリタロロトリフルオロエチレン、ポリジクロロジフル オロエチレン、クロロトリフルオロエチレとジクロロ ジフルオロエチレンとの共重合体、環状構造を有する含 "アン未共重合体(物解平3-129852号公報参照) 編のフッ率系あ分子化合物、

【0015]保護層は、用いる高分子化合物に応じて、 それぞれPVD法(上配の高分子化合物)、CVD法 (上配金の高分子化合物)、キャスト法またはスピショ ト法(上配金の高分子化合物)により設けることがで る。保護圏の厚さは、用いる材料や形成方法にもよるが、10nm-100μmであることが好ましい。また、保護層を設けた側を発光面とする場合には、有機巨 未来からのEL光に対する影性性を振れた破積部が られるように材料および形成方法を選択する。各方法に よる保護層の形成は、例えば以下のようにして行うことができる。

[0016] · PVD法

PVD法としては、真空薫著法、係着重合社を含む)、 スパック法等を適用することができるが、特に、真空蒸 着法またはスパック法を適用することが好ましい。なお 真空蒸着法およびスパック法は、例えば以下のように細 分することができるが、いずれの手法であっても適用す ることができる。

a 直空蒸着法

抵抗加熱法、電子ビーム加熱法、高周波誘導加熱法、反 足性蒸著法、分子線エピタキシー法、ホットウォール蒸 着法、イオンプレーティング法、クラスターイオンビー ム法、蒸養重合法等

b. スパッタ法

2種スパッタ法、2種マグネトロンスパッタ法、3極お よび4種プラズマスパッタ法、反応性スパッタ法、イオ ンピームスパッタ法等

成膜条件は原料および適用するPVD法の種類により異なるが、例えば真空蒸着法(抵抗加熱法、電子ビーム加

熱法、高級波勝邦加熱出)の場合は、蒸着両原次度は概 11×10³ Pa 以下好ましくは6×10³ Pa 以下、 蒸着源の加熱進度は吸わ700で以下好ましくは600 で以下、基据温度は吸わ200で以下好ましくは100 で以下であり、蒸着速度を50nm/秒以下好ましくは 3nm/参以下として成膜でることが望ましい。

【0017】·CVD法

エチレン、プロピレン等の気体のモノマーをブラズマに より重合するプラズマ重合が好ましい。一般の熱分解C VDは基板温度が高温になるため不適である。

【0018】・キャスト法

原料を、パーフルオロアルコール、パーフルオロエーテ ルまたはパーフルオロアミン等のフッ素系密媒に溶解さ せ、口密密度を模擬構造体上に展開した後、8~16時 間風乾させることにより保護層を得る。乾燥時間は影開 順型とであれば何時間でもよいが、16時間を超えて乾 焼させても髪の程度に大きを見さないので不適であ る。乾燥時間は通常、12時間程度が適当である。溶液 中の原料の濃度は目的とする保護層の厚さに応じて適宜 環状を扎る。

【0019】・スピンコート法

【0020】なお、キャスト法およびスピンコート法のいずれの方法においても、風乾後に真空乾燥機等を用いて、30~100℃好ましくは50~80℃で、1~24時間好ましくは8~16時間、さらに乾燥することが望ましい。

【0021】長寿命の有機EL素子を得るうえからは、 保護商の形成高程での発光層や対向電極の特性劣化をで さるだけ抑止することが望上しく、そのためにはPVD 法やCVD記により真空環境下で保護層を設けることが 特に好ましい、そして、同様の理由から、積積精造体を 構成する発光層の形成から保護層の形成までを一連の真 空環境下で行うことが特に好ましい。

【0022】本発明の方法では、このようにして設けた 保護層の外側に、電気絶縁性ガラス、電気絶縁性高分子 化合物および電気絶縁性気管液体からなる群より選択される1つからなるシールド層を設ける。このとき、積層 構造体は快速層により守られたかたちになっているの で、シールド層の形成には種々の方法を適用することが できる。以下、材料毎にシールド層の形成方法を説明する。

【0023】a. 電気絶縁性ガラス

ガラス基板等の基板上に設けられた積層構造体の外表面 に保護層を設けた後、保護層の上からこの電気絶縁性ガ ラスを被せ、基板の縁部と電気絶縁性ガラスの縁部とを 接着剤等を用いて貼り合わせることによりシールド層を 設ける。この電気絶縁性ガラスにおける保護層側の表面 は、フォトマスクグレードの研磨面であることが好まし い。また、このガラスはアルカリ含有量の少ない高体積 抵抗 (350℃において10 Qm以上) のものが好ま しく、具体例としてはコーニング社製#7059が挙げ られる。この電気絶縁性ガラスは、保護層に直接接触さ せて設けてもよいし、ポリビニルアルコールやナイロン 6 6 等からなる吸湿層を介して保護層の外側に設けても よい。吸湿層を介在させる場合、吸湿層は予め電気絶縁 性ガラスの表面に設けておくことが好ましい。また、こ の場合のガラス面は、フォトマスクグレードより粗い面 でもよい。

【0024】b. 電気絶縁性高分子化合物

電気絶縁性の液状樹脂または固形樹脂を用いて、例えば 以下の方法によりシールド層を形成する。なお、以下に 例示する方法のうち、後漢はおよびトランスフー成形 法では素子全体 (積層構造体が基板上に設けられている 場合はこの基板も含める) がシールド層により覆われる ため、封止しようとする有板と 1 美子からの E 光光に して実用上十分な透光性が得られるようにシールド層の 材料を選択する。また、他の方法では、頻陽構造体が基 板上に設けられている場合には護腫側の面形だけシールド層を形成することが可能であるため、保護層側の面 を発光面としない限りは、シールド層の透光性について は勘案となくでもよい。

【0025】1. 液状樹脂を用いる場合

・注型性: この方法では、保護層を設けた有機 L 1 素子 以下、保護網件素子ということがある)を契整路内に 置き、この型容器内へ、熱媒や硬化剤を該加しておいた 核状樹脂を注入して保護層付第子の保護層側の面をこの 成状樹脂に入り電い、硬化・環型した後にメージー中 完全に硬化させることによりシールド層を設ける。より 身ましくは、硬化・障型の後に、温度制御したオーブン 中で硬化させる。この場合の液状樹脂は、電気絶縁性 (以下、条件(i) ということがある)であれば熱硬化型 も光硬化型でもよいが、保護層側の面を光線をする 場合には、財止しようとする有機 L 素子からの E L 充 に対して実用上十分な透光性を有する (以下、条件(i) ということがある)物質層が合いむものを進程する。 また熱硬化型の樹脂については、保護層を形成している 電気絶縁性高分子化合物の軟化点よりも硬化温度が低い (以下、条件(iii) ということがある)ものを用いるこ とが好ましい。

【0026】条件() および(i)を満たす熱熱化型の域 状樹脂の中で特に好ましいものとしては、エボキン樹 脈、シリコーン樹脂、エボキシンリコーン樹脂、フェノ ール樹脂、ジアクリルフタレート樹脂、アルキッド横脂 等が挙げられ、実用に勝しては、条件(ii)を満たすか 否かにより富宜選択される、また条件(i) および(ii)を 満たす光硬化型の被状樹脂としては、BY-300B (エン・チオール系の光硬化型波状樹脂の商品名、旭電 化社製)、BU-230U (アクリル系の安発化型液状 樹脂の商品名、東亜合成化学社製)、UV1001(ポ リエステル系の光硬化型波状樹脂の商品名、ソニーケシ リエステル系の光硬化型波状樹脂の商品名、ソニーケシ リエステル系の光硬化型波状樹脂の商品名、ソニーケシ カル社製)等の数件級様形態のものや、LCR000

(商品名、アイ・シー・ジャパン社製)等の可視光硬化型のものが挙げられる。これらの液状樹脂の硬化温度 お 比较限や胸に遊脂によって異なるが、例えば熱硬化型 のエボキン樹脂を用いた場合は160~180℃で1~ 2分である。また、熱硬化型および光硬化型のいづれの 破状樹脂についても、触媒や硬化剤を樹脂に添加した後 に真空中での般気工程を加えることがより好ましい。 【0027】・真空ボッディング法:この方法では、上 はした地型池の全工程を裏型で行うことによりシール

たいた生生 シェース・リード ト層を設ける。 注型法よりもさらに好ましい方法である。 [0028]・浸漬法:この方法では、削速した被状樹を助けて必需を付けまると思考した後に引しば、この後 保

腊中に保護層付案子を投積した後に引上げ、この後、保 護層付業子に付着した液状樹脂液を加熱処理または風乾 により硬化をせることによりシールド層を設ける。樹脂 は、条件(i)および(ii)を満たすものであれば種々の熱 可塑性樹脂、熱硬化性樹脂または光硬化性樹脂を用いる ことができる。

[0029]・その他:波状樹脂をヘラ等により保護機 付素子の保護層側の面に塗布した後に梗化させるとによ り、シールト層を設けてもよい。液状樹脂としては上述 した液状樹脂をそのまま用いることができるが、保護層 側の面を発光面としない場合には、条件(ii)を満たさい 小液状樹脂であっても用いることができる。

[0030]2、固形樹脂を液状にして用いる場合 ・ホットメルト法:この方法では、加熱溶離した樹脂を 注型あるいは真空ボッティングすることによりシールド 層を設ける。この方法で用いる樹脂としては、条件(i) を満たし、かつ保護層を形成している電気鏡縁性高分子 化合物の軟化点よりも融流の低い(以下、条件(iv)とい うことがある)熱可塑性樹脂が好ましい。

【0031】条件(i)を満たす熱可塑性樹脂の具体例と してはポリ塩化ビニル、ポリ臭化ビニル、ポリフッ化ビ ニル、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、塩化ビニルー エチレン東重合体、塩化ビニループロビレン共重合体、塩化ビニルー域をビニリデン共重合体、塩化ビニループリル東重合体、塩化ビニループリル東重合体、塩化ビニループリル東重合体、塩化ビニループリル東重合体、塩化ビニルーステレンーアクリルニトリル東重合体、塩パビニルー選化ビニリデン。前数ビニル東重合体、ボリリルビニリデン、ボリクロトリフルオロエチレン、ボリクロトリアルオロエチレン、ボリクロビニリデン、ボリクロトリフルオロエチレン、東系高分子化合物、特開昭63-18964号、特開昭63-22206号、線に開示されているフッ素系高分子化合物、特開昭63-2381

【0032】ポリビニルアルコール、ポリアリルアルコ ール、ポリピニルエーテル、ポリアリルエーテル等の、 不飽和アルコールもしくは不飽和エーテルの重合体また は不飽和アルコールと不飽和エーテルとの共重合体;ア クリル砂やメタアクリル酸等の不飽和カルボン酸の重合 体主たは共重合体:ポリ酢酸ビニル等のポリビニルエス テルやポリフタル酸等のポリアクリルエステル等、アル コール残基中に不飽和結合を持つものの重合体または共 重合体;ポリアクリル酸エステル、ポリメタクリル酸エ ステル、マレイン酸エステル重合体、フマル酸エステル 重合体等の、酸残基中または酸残基中とアルコール残基 中とに不飽和結合を持つものの重合体または共重合体; アクリルニトリル電合体、メタアクリルニトリル重合 体、アクリルニトリルとメタアクリルニトリルとの共重 合体、ポリシアン化ビニリデン、マロノニトリル重合 体、フマロノニトリル重合体、マロノニトリルとフマロ ノニトリルとの共重合体:

【0033】ポリスチレン、ポリαーメチルスチレン、 ポリpーメチルスチレン、スチレン-p-メチルスチレ ン共重合体、ポリビニルベンゼン、ポリハロゲン化スチ レン等、芳香族ビニル化合物の重合体また共重合体;ポ リビニルピリジン、ポリーNーピニルピロリジン、ポリ -N-ビニルビロリドン等、複素環式化合物の重合体ま たは共重合体:ポリカーボネート等のポリエステル縮合 物や、ナイロン6、ナイロン66等のポリアミド縮合 物;無水マレイン酸、無水フマール酸、無水マレイン酸 のイミド化合物および無水フマール酸のイミド化合物か らたる雌上り選択される1種の物質の重合体、または前 **記群より選択される少なくも2種の物質の共重合体;ポ** リアミド、ポリエーテルイミド、ポリイミド、ポリフェ ニレンオキサイド、ポリフェニレンサルファイド、ポリ スルホン、ポリエーテルスルホン、ポリアリレート等の 耐熱性高分子化合物:ポリエチレン、ポリプロピレン、 ポリエチレンテレフタレート、ポリメチルメタクリレー ト 特開平2-253952号公報に開示されているサ ーモトロピック液晶ポリマー;等が挙げられ、実用に際 しては、条件(iv)を満たすか否かにより適宜選択される。

【0034】・流動浸漬法:微網孔底板と、多孔質底板 と、この多孔質底板の下方に空気(無焊空気) 部と、この多孔質底板の下方に空気(無焊空気) 部とが 個えた容器を用い、この容別の機細孔底板上に200~ 300メッシュの大きさに粉砕した固形樹脂(粉体樹 胎)を置いて、下方から多引質底板を介して圧停空気を 述すと、粉体樹脂は流体のように扱うことができる。し たがって、この方法では、粉体樹脂に圧掉空気を流した 状態の容器を傾けて、粉体樹脂の軟化点以上の湿度に加 熱した保護層付素子をこの容器内に入れ、加熱された保 緩層付素下に粉体樹脂を溶離付着させることによりシールド漏を設ける。この方法で使用する樹脂としては、ホ ットメルト法の説明の中で何示した熱可塑性樹脂が好ま しい。

【0035】・トランスファー成形法:この方法では、 保護層付素子を全型(ハ穴を有するもの)内に置き、ボ ット内で溶離させた樹脂を、小穴を通じて金型のキャビ ティ内に造り込んで硬化させることによりシールド局を 設ける、この方法で使用する樹脂としては、ホットメル ト法の税明の中で例示した熱可塑性樹脂の中で前述の条 件(1)1と演式するいが好ましい。

【0036】、その他:樹脂溶液を保護層付素子の保護 層側の面に塗布した後、樹脂溶液中の溶媒を加熱処理 たは塩乾により弾散させることによりシールで最を設け てもよい、この場合の樹脂は、保護相側の面を発光面と しない場合には少なくども条件(!) を満たし、かつハロ ゲン系溶媒、芳春族炭化水素系溶媒、フッ素系溶媒等の 溶媒のいずれかに可溶であればよい。 好ましい樹脂としては、アタリル樹脂、ボリスチレン等が挙げられる。ま 、有機熔媒排散型接薄剤ら好ましい例の1つであり、 具体的には1001B (エラストマー系の4機溶媒類数 型接着剤の商品名、日本ゼオン社製) やSG46男 で機熔溶媒体散型接着剤の商品名、3 M社型)等があ

【0037】3.フィルム封止

【0038】高分子フィルムの材質は条件(i) および(i i)を満たす高分子化合物が好ましい。具体例としては、 ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエチレンテレフタ レート、ポリメチルメタクリレート、ポリスチレン、ポ リエーテルスルホン、ポリアリレート、ポリカーボネー ト、ポリウレタン、アクリル樹脂、ポリアクリルニトリ ル、ポリビニルアセタール、ポリアミド、ポリイミド、 ジアクリルフタレート樹脂、セルロース系プラスチッ ク、ポリ酢酸ピニル、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリ デン等や、これらの2つまたは3つ以上の共重合体が挙 げられる。特に好ましい高分子フィルムとしては、ポリ ビニルフロライド、ポリクロロトリフルオロエチレン、 ポリテトラフルオロエチレン、特開昭63~18964 号公報に開示されているフッ素系高分子化合物、特開昭 63-22206号公報に開示されているフッ素系高分 子化合物、特開昭63-238115号公報に開示され ているフッ素系高分子化合物等のような透湿度の小さい 高分子化合物を延伸等の方法でフィルムにしたものが挙 げられる。なお、保護層付素子における発光面以外の面 を覆う高分子フィルムは、条件(ii)を満たさなくてもよ

【0039】このとき用いる高分子フィルムは単層でも よいが、サイロン66やボリビニルアルコール等からな 安暖層が定りれた複磨構造の高分子フィルムを用い ることがより好ましい。吸電層が設けられた複層構造の 高分子フィルムは、吸湿層が少なくとも保護層と接する ようにして使用する。

【0040】c. 電気絶縁性気密流体

前述した条件(i) を満たすガラス製容器、セラミクス製 容器、プラスチック製容器等の容器内に、条件(i) を満 たす気体または液体と共に保護層を設けた有機EL素子 (保護屬付素子) を封入することによりシールド層を設 ける。保護層付素子の発光面の外側にも容器壁および気 密流体を位置させる場合には、これらは前述した条件(i i)をも満たす必要がある。積層構造体が基板上に設けら れている保護層付素子では、この基板を上記容器の一部 として利用してもよい。容器の形成は、必要部材岡士を 低融点ガラス、ハンダ、気密封止用エポキシ樹脂等で接 着することにより行われる。容器内に封入する気体とし ては、Heガス、Aェガス、Neガス等の不活性ガスが 好ましい。また被体としては、シリコーンオイル等が好 ましい。基板を容器の一部として利用してこの容器内に 液体を封入する場合には、保護層付素子の保護層側を発 光面としないことを前提として、シリカゲル、活性炭等 の吸湿材を混入させてもよい。

【0041】以上説明したようにして保護層とシールド 層とを設けることにより、これらの層により水分や酸素 の発光層への侵入が抑制され、これにより有機EL素子 が長寿命化される。

[0042]

【実施例】以下、本発明の実施例について図面を用いて 説明する。

実施例1

25×75×1. 1mmのサイズのガラス板 [HOYA (株) 製の白板ガラス] を基板として用い、この基板上 にITO膜を100nmの厚さで成膜して透明電極とし た(以下、ITO膜が成膜された基板を透明支持基板と いう)。この透明支持基板をイソプロピルアルコールで 30分間超音波洗浄した後、純木で5分間洗浄し、その 後イソプロピルアルコールでリンスした後に乾燥N、ガ スを吹き付けて乾燥させた。そして最後に、UVオゾン 洗浄装置 [(株) サムコインターナショナル製] で10 分開洗浄した。洗浄後の透明支持基板を市販の真空蒸着 装置 [日本真空技術(株)製]の基板ホルダーに固定 1.. モリブデン製抵抗加熱ボートにN、N' -ジフェニ ルーN、N' ~ビスー (3-メチルフェニル) - [1, 1' -ビフェニル] -4, 4' -ジアミン(以下、TP DAという) を200me入れ、他のモリブデン製抵抗 加熱ボートに昇華精製されたトリス (8-キノリノー ル) アルミニウム (以下、Alq. という) を200m g入れて、真空チャンバー内を1×10 Paまで減圧 した。

【0043】次に、TPDAを入れた前記抵抗加熱ボー トを215~220℃まで加熱して、TPDAを蒸着速 度0.1~0.3 nm/sでITO膜上に堆積させて、 膜厚60mmの正孔注入層を成膜した。このときの基板 温度は室温であった。次いで、正孔注入層が成膜された 透明支持基板を基板ホルダーに固定したまま、Alq. を入れたモリブデン製抵抗加熱ボートを275°Cまで加 熱して、Alg、を蒸着速度0、1~0.2nm/sで 正孔注入層上に堆積させて、膜厚60mmの発光層を成 腰した。このときの基板温度も室温であった。次に、マ グネシウム1gを予め入れておいたモリブデン製抵抗加 熱ボートと銀500mgを予め入れておいたモリブデン 製抵抗加熱ボートとをそれぞれ加熱し、マグネシウムを 約1.5 nm/sの蒸着速度で蒸着させ、同時に銀を約 0、1 nm/sの蒸着速度で蒸着させて、マグネシウム と銀との混合金属からなる膜厚150nmの電極(対向 電極) を発光層上に設けた。ガラス基板上にITO膜 (電極)、正孔注入層、発光層、および対向電極を設け たことで有機EL素子が得られた。

【0044】この後、ガラス基板上に設けられた【TO 帳。正孔注入層、発光層、および対向電極からなる積層 構造体の外表面に、積層構成の形成に用いた真空蒸煮 装置と同じ装置を用いて、正孔注入層はよび味光層の形 成からの一速の真空環境下で、以下の要質で保護層を設 けた。まず、悪者振としてテトラフルオロエチレンとパ 一フルオロー2、2ージメチルー1、3ージオキソール との無定形共重合体粉末(商品名テフロンAF、デュボ ン社製)1、5gを収容したアルミナ製料場会予め入れ ておいたタングステン製バスタットの上方 (アルミナ製 坩堝の上) に12μmのステンレス製メッシュをかぶ せた。次いで、真空チャンバー内を1×10 Pp まで 減圧した後、タングステン製バスケットに通電加熱して 素養服を45℃に加熱して、組構精造体の大量に流 着速度0.5nm/sで襲厚0.8μm(800nm) のテフロンム下薄膜 (保護間)を設けた。たな、1Tの 価格を除ぐ各層の膜呼および患着速度は、真空チャンバ 一内に圧慢されている水品を輸充機厚計 [日本真空技術 (株) 製] により素者標の硬厚をモニターしなら制制 した。また、得られた各層の腰厚は触針式模単計で制定 し、水晶保動式模摩計の読みと一致することを確認し たた。

【0045】次に、保護層を設けた有機EL素子(以 下、保護層付素子ということがある) を真空チャンバー から取り出して、保護層の外側に以下の要領でシールド 層を設けた。まず、一主表面に吸湿層として膜障350 nmのポリビニルアルコール (以下、PVAという) 層 が設けられた電気絶縁性ガラス基板(ガラス板のサイズ は25×75×1. 1mm) を用意した。このガラス基 板は、PVA粉末3重量%、塩酸0.5重量%、水9 6. 5重量%を混ぜ合わせた液体1mlをスライドガラ スに適下し、スピンコート装置 [ミカサ (株) 製] で5 0 0 rpm 、30秒の条件でスピンコートした後に8時間 風乾し、さらに真空乾燥器[ヤマト化学(株)製]の中 に入れ60℃で10時間乾燥させて得た。次いで、上記 ガラス基板のPVA層側の面の線部にエポキシ系接着剤 (商品名セメダインスパー5、セメダイン社製)を幅約 0.5mmで塗布した後、このガラス基板と保護圏付素 子とを重ね合わせた。このときの重ね合わせは、PVA 層と保護層とが接するようにして行った。またエポキシ 系接着剤は、主剤と硬化剤とをヘラで20回かき混ぜて から用いた。この後、エポキシ系接着剤を10時間大気 中で硬化さて、電気絶縁性ガラス板からなるシールド層 を設けた。

【0046】実施例2

実施例 1 全く同様にして有機とし素子を作製した後、 精層構造体の形成に用いた異定無着装置の真空環境を 見破ってから、循層構造体の形成に用いた異定無着装置 と同じ試置を用いて、有機をし業子の積層構造体の外表 動に以下の要領で保護層を設けた。まず、タングステン 製のバスケットに、蒸着膿をして高密皮ポリエチセン 「商品名440M、出光石油化学(株)製】 1 まを収容 したアルミア連射場を入れ、このアルミナカ財場の上に 1 2 μmφのステンレス製メッシュをかぶせた。次いで サンブルホルゲーに上で得られた有機をし業子をセット 、真空チャンツ製バスケットに通電加熱して蒸着額を 400℃に加熱して、積層構造体の外表面にの、5 元 7 sの蒸着速度で原厚の 3 μm (300 nm)の高密 があるないた異なる。 2 mm (300 nm)の高密 度ポリエチレン薄類 (保護僧) を設けた。この後、保護 層を設けた有様E L 第子を真空チャンバーから取り出し て、以下の要値でシールド層を設けた。まず、エポキシ 系接着剤(商品名セメダインスパー5、セメダイン社 製)の主剤と硬化剤とをヘラで20回かき混ぜた。次い で、この混合物をヘラに乗せ、保護圏の上に2mmの厚 みで塗布した。この後、大気中に5時間放置してエポキ シ系接着剤を硬化させることにより、シールド層を設け

[0047] 実施例3

図1に示すように、25×75×1. 1mmのサイズの ガラス板1 [HOYA (株) 製の白板ガラス] 上に、1 0mm×75mm×100nmの1TO膜2aおよび2 bが成膜されたものを透明支持基板3として用いて、以 下の要領で保護層付素子を得た。まず、ITO膜2 a に マスクをかけた後に実施例1と全く同様にして、正孔注 入層と発光層とを成膜した。次いで、蒸着装置に付いて いるマスク自動交換機構を用いて、ITO膜2aにかけ たマスクを外した。次に、上記機構でもってITO膜2 a の長手方向の外側縁部に福5mmに亘ってマスクをか けた後、実施例1と全く同様にして対向電極と保護層と を設けて保護層付素子を得た。図2に示すように、この ようにして得られた保護層付素子4では、2つのITO 膜2aおよび2bの間のガラス板1表面上からITO膜 2 b の主表面上にかけて正孔注入層 5 が設けられてお り、この正孔注入層5上に発光層6が設けられている。 そして、この発光層6上とITO膜2aの内側半分の主 表面上とには対向電極7が設けられており、対向電極7 の主表面上には保護層8が設けられている。この保護層 付素子4では、1TO電極2b、正孔注入層5、発光層 6、および対向電極7により積層構造体9が形成されて いる。これで、正孔注入層から保護層までが全て、一連 の真空環境下で作製された。

【0048】この後、保護層情報子4を真空テヤンパーから取り出して、以下の要領でシールド層を設けて、対 止まで施した有機をし、妻子を得た。まず、1 T O 阪2 b の長手方向の外側縁部から幅5 mmに亘って、1 T O 阪 2 b 上に設けられている正孔注入層5、発光層6、対向 極度7 および保護層8を別除した。またガラス板1の短 手方向の縁部についても、その厚さが実質的にガラス板 の厚さと1 T O 腰の厚さとの和になるように、幅5 m 加に亘って正孔注入層5、発光層6、対向電極7 および 保護層8を別除した。

【0049】秋いで、18×73×2mmの問節と、この凹部の底に設けられた直径2mmの貫通和、以下、注 人口という)とを有するガラス板(外寸:20×75× 3mm、以下シールドガラスという)を用意し、このシールドガラスと保護層付索子4とをエボやシ系接着剤 (商品名:セメダインスーパー5、セメダイン社製)により貼り合ひせた。エボやシ系接着剤は、主剤と硬化剤 とを選ば合わせてヘラで20回かき混ぜてから、上記保 護履付素子4の終節に幅1mmでほぼ20×75mmの 長方形に整むした。またシールドガラスと保護履付素子 4とは、対向電帳7および保護層 8がシールドガラスの 即部内に収せるようにして貼り合わせた。貼り合わせ 後、大気中に10時間放置して、エポキン系接着剤を硬 化させた。

【0050】次いで、シールドガラスに設けられている 注入口から、吸遏用かシリカゲル(粒径50μm)を移 体積外分散させたシリコーンオイル(商品名・TSK4 51、東芝(株)製。以下絶縁油という]を注入して、 シールドガラスの凹部と保護機付妻子とにより形成され 定窓間外を発験で満たした。この後、注入のをガラス 製の蓋で封鎖して、シールド層まで設けた有機EL素子 を得た。なお、ガラス製の重は、上述したエポキン系接 参新によりシールドガラスに軽着させた。

【0051】 最終的に得られた有機EL素子の端面を模式的に図るに示す。図3に示すように、対止まで態した有機EL菓子10は、ガラ本版」の表面に設けられたITO版2b、正孔注入層5、発光層6および対向電極7からなる積層構造体9を擴え、この積層構造体9の外表では、このシルト層11が設けられており、シールド層11の外側には絶縁油からなるシールド層11が設けられており、シールド層11の外側には、このシールト層11を対けるためにエポシス接触を対したがしまれている。また、シールドガラス13が位置している。また、シールドガラス13が位置している。また、シールドガラス13が位置している。また、シールドガラス13が位置と入口14は、エポキシ系接着新15により数でされたガラス製の置16により封鎖されている。なお対向電極7は、ガラス板0次面に設けられたITO版2aとも様している。なかる15の表面に設けられたITO版2aとも様している。なかる15の表面に設けられたITO版2aとも

【0052】比較例1

実施例1と全く同様にして有機EL素子を得、この有機 EL素子には保護層およびシールド層を設けなかった。 【0053】比較例2

実施例1と全く同様にして有機EL素子を得、この有機 EL素子には実施例1と全く同様にして保護層のみを設 けた。

[0054]比較例3

実施例1と全く同様にして有機EL素子を得、この有機 EL素子の対向電極上に直接、実施例2と同様にしてエ ポキシ系接着剤の硬化層を設けた。

【0055】 <u>寿命測定</u>

実施例 1 ~ 実施例 3 および比較例 1 ~ 比較例 3 で得られた各有機 E 上 素子を大坂中に 7 日間放置 L た後、各試料に初期棟を 10 0 c d /m になるように直搬電池を流し、この後、定電流 (初期頻度が 10 0 c d /m になった直線電池側) で一定中間ごとに環接を大気中で側をして、興度が初期輝度の 1/2 になるのに要する時間を試料料に測定した。また、興度が初期輝度の 1/2 に

なった後も電流を流し続けて、輝度が0 c d / m 「になるまでの時間を制定し、この時間を素子の破壊時間とした。 なお輝度の御定は、その上に電子注入層が設けられた I TO膜を脂核として。 この I TO膜上に正孔注入層 および発光層を介して設けられた対向電機を搭移として。 の有機と1 基子に直流電源のを観光を振し続け、有機と

L素子からのEL光をフォトダイオードで光電変換して 得られた出力電圧の値から輝度を算出することで行っ た。稠定結果を表1に示す。 【0056】

[表1]

表 1

84.1					
	輝度が初期輝度の1/2	素子の破壊時間			
	になるのに要する時間 *				
実施例1	1200時間	5000時間以上			
実施例2	700時間	3000時間以上			
実施例3	1100時間	5000時間以上			
比較例1	3 0時間	300時間			
比較例2	100時間	1000時間			
比較例3	接着剤により素子が侵されて発光せず				

*:初期輝度は100cd/m²。

【0057】表1から明らかなように、本発明の方法に より封止した実施例1~実施例3の有機EL素子は、比 較例1~比較例3のいずれの有機EL素子よりも遥かに 長寿命である。

[0058]

【発明の効果】以上説明したように、本発明を実施する ことにより、妻子としての寿命の長い有機EL素子を提 快することが可能になり、これに伴って長寿命の有機E Lデバイスを機使することも可能となる。

【図面の簡単な説明】

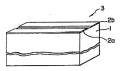
【図1】は実施例3で用いた透明支持基板を模式的に示す斜視図である。

【図2】は実施例3で得られた保護層付素子の断面を模式的に示す図である。

【図3】は実施例3で最終的に得られた、封止まで施した有機EL素子を模式的に示す端面図である。 【符号の説明】

1 … ガラス板、 2 a , 2 b … I T O 際、 3 … 透明支 搾基板、 4 …保護層付素子、 5 …正凡注入層、 6 ・発光層、 7 … 対向電艦、 8 …保護層 9 … 頻層構 造体、 1 0 … 對止まで施した有機E L 素子、 1 1 … シ ールド所、 1 2 、 1 5 …エポキシ 派接着剤、 1 3 … シ ールドガラス、 1 4 …注入口、 1 6 … ガラス製の畫。

[図1]



[22]

